This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

日本国特許庁

26.10.00

4

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2000年 2月 7日

出 願 番 号, Application Number:

特願2000-028860

REC'D 0 8 DEC 2000

PCT

出 類 人 Applicant (s):

セイミケミカル株式会社

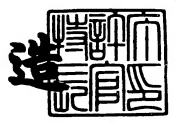


PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年12月 1日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 及川耕



出証番号 出証特2000-3099289

特2000-0288

【書類名】 特許願

【整理番号】 P9513

【提出日】 平成12年 2月 7日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C01G 51/00

H01M 4/04

H01M 4/58

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミ

カル株式会社内

【氏名】 数原 学

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミ

カル株式会社内

【氏名】 斎藤 尚

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎三丁目2番10号 セイミケミ

カル株式会社内

【氏名】 加藤 務

【特許出願人】

【識別番号】 000108030

【氏名又は名称】 セイミケミカル株式会社

【代理人】

【識別番号】 100083404

【弁理士】

【氏名又は名称】 大原 拓也

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 042860

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】

明細書

【発明の名称】 リチウムコバルト複合酸化物及びその製造方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式 $LiCo_{1-X}M_XO_2$ で表され、同式中Xは0.000 5≦X≦0.02で、MはZr、Hfの群より選んだ少なくとも一種であり、か OCuKαを線源とするX線回折によって測定される $2θ = 66.5 \pm 1$ °の(110) 面回折ピーク半値幅が0.080~0.180° であることを特徴とす るリチウム二次電池用六方晶系リチウムコバルト複合酸化物。

【請求項2】 前記Xが0.001≦X≦0.01で、かつ(110)面回 折ピーク半値幅が0.100~0.165°であることを特徴とする請求項1に 記載のリチウム二次電池用六方晶系リチウムコバルト複合酸化物。

【請求項3】 平均粒径1~20μmかつ比表面積が2~200m²/gの オキシ水酸化コバルト粉末と、平均粒径1~50μmかつ比表面積が0.1~1 0 m ²/gの炭酸リチウム粉末と、平均粒径10μm以下かつ比表面積が1~1 00m²/gの金属元素Mの酸化物粉末とを乾式混合後、850~1000℃で 4~30時間、酸素含有雰囲気で焼成することを特徴とする請求項1または2に 記載のリチウム二次電池用六方晶系リチウムコバルト複合酸化物の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、改良されたリチウム二次電池用リチウムコバルト複合酸化物、及び その製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、機器のポータブル化、コードレス化が進むにつれ、小型、軽量でかつ高 エネルギー密度を有する非水電解液二次電池に対する期待が高まっている。非水 電解液二次電池用の活物質には、LiCoO2、LiNiO2、LiNiO。8 Coo 2O2、LiMn2O4、LiMnO2などのリチウムと遷移金属の複 合酸化物が知られている。

[0003]

なかでも、リチウムコバルト複合酸化物(LiCoO₂)を正極活物質として用い、リチウム合金、グラファイト、カーボンファイバーなどのカーボンを負極として用いたリチウム二次電池は、4 V級の高い電圧が得られるため、高エネルギー密度を有する電池として広く使用されている。

[0004]

しかしながら、LiCoO₂を正極活物質として用いた非水系二次電池の場合、充放電サイクルを繰り返し行うことにより、その電池放電容量が徐々に減少するというサイクル特性の劣化の問題、あるいは低温での放電容量低下が大きいという問題があった。

[0005]

これらの電池特性を改良するために、特公平7-32017号公報には、Co原子の5~35%をW、Mn、Ta、Ti、Nbで置換することがサイクル特性改良のために提案されている。また、特開平6-64928号公報には、溶融塩を用いた合成法によるTi含有のリチウムコバルト複合酸化物を用いることによるリチウム二次電池の自己放電特性が向上が提案されている。

[0006]

また、特開平10-1316号公報には、サイクル特性等の向上のため、コバルトの原子価が3価である水酸化コバルト、オキシ水酸化コバルト等を水酸化リチウム水溶液中に分散させた後、加熱処理する製造法が提案されている。また、特開平10-279315号公報には、コバルトの原子価が3価である三酸化二コバルト(Co₂O₃)、オキシ水酸化コバルト等を酸化リチウム等と250~1000℃で焼成することにより、高容量かつサイクル特性のよい活物質とすることが提案されている。

[0007]

また、特開平10-312805号公報には、六方晶系である $LiCoO_2$ において、格子定数のc軸長が14.051 Å以下であり、結晶子の(110)方向の結晶子径が $45\sim100$ n mである正極活物質とすることによりサイクル特性を向上させることが提案されている。



【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、LiCoO₂を正極活物質に用いたリチウム二次電池において も、これら従来の技術ではサイクル特性、初期容量、ならびに低温作動性、およ び量産が容易な製造法等をすべて満足するものがいまだ得られていない。

[0009]

本発明は、大きな電気容量を有し、低温での放電特性が良く、充放電サイクル 耐久性に優れ、安全性の高い、リチウム二次電池用正極活物質、およびその製造 法を提供することを目的とする。

[0010]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、組成および結晶構造が特定の活物質が、電池特性が優れ、なかでも特定の製造方法により得られた活物質が特段にサイクル特性と低温作動性ならびに量産性に優れていることを見出した。

[0011]

本発明は、式 $LiCo_{1-X}M_XO_2$ で表され、同式中Xは $0.0005 \le X$ ≤ 0.02 で、MはZr、Hfの群より選んだ少なくとも一種であり、かつCu K α を線源とするX線回折によって測定される $2\theta=66.5\pm1^\circ$ の(110)面回折ピーク半値幅が $0.080\sim0.180^\circ$ であることを特徴とするリチウム二次電池用六方晶系リチウムコバルト複合酸化物を提供する。

[0012]

Xが0.0005より小さいと、サイクル耐久性および低温作動性向上効果が少なくなるので好ましくない。また、Xが0.02より大きいと、初期容量が低下するので好ましくない。本発明は、好ましくは0.001≦X≦0.01が採用される。特に好ましくは、0.002≦X≦0.007である。

[0013]

 $Cu K \alpha$ を線源とする X 線回折によって測定される $2\theta = 66.5 \pm 1$ の(110)面回折ピーク半値幅は、リチウム含有複合酸化物の特定方向の結晶子径 を反映し、半値幅が大きい程結晶子径は小さくなる関係にあると思われる。本発



[0014]

本発明の(110)面回折ピーク半値幅は0.080~0.180°であり、0.080°未満であると、正極活物質として用いた電池の充放電サイクル耐久性、初期容量、平均放電電圧、或いは安全性が低下するので好ましくない。また、0.180°を超えると電池の初期容量、安全性が低下するので好ましくない。特に好ましい範囲は0.100~0.165°である。

[0015]

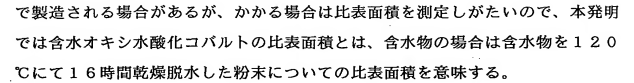
更に本発明は、平均粒径 $1\sim 20~\mu$ mかつ比表面積が $2\sim 200$ m 2 / gのオキシ水酸化コバルト粉末と、平均粒径 $1\sim 50~\mu$ mかつ比表面積が $0.~1\sim 10$ m 2 / gの炭酸リチウム粉末と、平均粒径 $10~\mu$ m以下かつ比表面積が $1\sim 10~0$ m 2 / gの金属元素Mの酸化物粉末とを乾式混合後、 $850\sim 1000$ ℃で $4\sim 30$ 時間、酸素含有雰囲気で焼成されることを特徴とするリチウム二次電池用六方晶系リチウムコバルト複合酸化物の製造方法を提供する。

[0016]

本発明において、平均粒径とは重量平均粒径である。なお、本発明において、重量平均粒径は、質量基準で粒度分布を求め、全質量を100%とした累積カーブにおいて、その累積カーブが50%となる点の粒径である。これを質量基準累積50%径ともいう(例えば、化学工学便覧「改定5版」(化学工学会編)p220~221の記載参照)。粒径の測定は、水等の媒体に超音波処理等で充分分散させて粒度分布測定する(例えば、日機装株式会社製マイクロトラックHRAX-100等を用いる)ことにより行う。

[0017]

本発明は、コバルト原料として特定性状のオキシ水酸化コバルトを使用する。 オキシ水酸化コバルトの平均粒径が1μm未満であると電池の安全性が低下したり、正極電極層の充填密度が低下する結果、体積当たりの容量が低下するので好ましくない。また、オキシ水酸化コバルトの平均粒径が20μmを超えると電池における大電流での放電特性が低下するので好ましくない。オキシ水酸化コバルトの好ましい平均粒径は4~15μmである。オキシ水酸化コバルトは含水状態



[0018]

本発明において、含水オキシ水酸化コバルトを用いる場合は、乾燥した後その 粉体を用いるのが好ましく、例えば120℃で16時間乾燥した後、用いるのが 好ましい。本発明において、オキシ水酸化コバルトの比表面積が2m²/g未満 であると大電流での放電容量が低下するので好ましくない。また、オキシ水酸化 コバルトの比表面積が200m²/gを超えると正極電極層の充填密度が低下す る結果、体積当たりの容量が低下するので好ましくない。オキシ水酸化コバルト の好ましい比表面積は20~100m²/gである。

[0019]

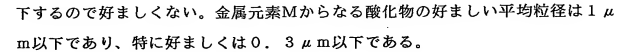
本発明は、リチウム原料として特定性状の炭酸リチウムを使用する。炭酸リチウムの平均粒径が $1~\mu$ m未満であると粉体の嵩密度が低下し、量産時の生産性が低下するので好ましくない。また、炭酸リチウムの平均粒径が $5~0~\mu$ mを超えると初期容量が低下するので好ましくない。炭酸リチウムの好ましい平均粒径は $5~3~0~\mu$ mである。炭酸リチウムの比表面積が $0~1~m^2~/g$ 未満であると単位重量当たりの初期放電容量が低下するので好ましくない。また、炭酸リチウムの比表面積が $1~0~m^2~/g$ を超えると正極電極層の充填密度が低下する結果、体積当たりの容量が低下するので好ましくない。炭酸リチウムの好ましい比表面積は $0~3~3~m^2~/g$ である。

[0020]

本発明は、金属元素Mからなる金属酸化物原料として特定性状の金属酸化物を使用する。金属元素Mからなる金属酸化物は、Mがジルコニウム(Zr)の場合は酸化ジルコニウム ZrO_2 が例示される。Mがハフニウム(Hf)の場合は HfO_2 が例示される。

[0021]

金属酸化物の平均粒径が10μmを超えると、正極活物質粒子内における金属 元素Mの分布が不均一になる結果、電池性能に関する金属元素Mの添加効果が低



[0022]

金属元素Mからなる酸化物の比表面積が $1 \text{ m}^2/g$ 未満であると、反応性が低下する結果、電池性能に関する金属元素Mの添加効果が低下するので好ましくない。また、金属酸化物の比表面積が $1 \text{ 0 0 m}^2/g$ を超えると、金属元素Mが結晶格子内に均一に組み込まれる結果、電池性能に関する金属元素Mの添加効果が低下するので好ましくない。金属元素Mからなる酸化物の好ましい比表面積は $2 \text{ cm}^2/g$ である。

[0023]

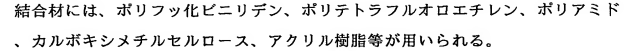
本発明のリチウムコバルト複合酸化物は、オキシ水酸化コバルト粉末と、炭酸リチウム粉末と、金属元素Mの酸化物粉末とを乾式混合後、850~1000℃で4~30時間、酸素含有雰囲気で焼成することにより得られる。湿式混合は生産性が低いので好ましくない。焼成温度が850℃未満であると、充放電サイクル耐久性が低下するので好ましくない。一方、焼成温度が1000℃を超えると、初期容量が低下するので好ましくない。特に好ましくは880~920℃である。焼成時間が4時間未満であると、量産時に焼成状態が不均一になり特性バラツキを生じ易いので好ましくない。30時間以上であると、生産性が低下するので好ましくない。好ましくは8~20時間の焼成時間が採用される。

[0024]

この焼成は酸素気流下で行うことが必要である。酸素濃度は10~100体積%であり、特に好ましくは19~50体積%である。酸素濃度が低いと、活物質の電池性能が低下するので好ましくない。本発明による製造方法により得られ、かつ特定の(110)面の回折ピーク半値幅が特定値を有する正極活物質は初期容量を維持しつつ、従来の活物質より高い低温作動性、充放電サイクル耐久性が優れている特徴がある。

[0025]

本発明の複合酸化物の粉末に、アセチレンブラック、黒鉛、ケッチエンブラック等のカーボン系導電材と結合材を混合することにより正極合剤が形成される。



[0026]

本発明の複合酸化物の粉末と導電材と結合材ならびに結合材の溶媒または分散 媒からなるスラリーまたは混練物をアルミニウム箔、ステンレス箔等の正極集電 体に塗布/担持せしめて正極板とする。セパレータには多孔質ポリエチレン、多 孔質ポリプロピレンフィルムが使用される。

[0027]

本発明の正極活物質を用いるリチウム電池において、電解質溶液の溶媒としては炭酸エステルが好ましい。炭酸エステルは環状、鎖状いずれも使用できる。環状炭酸エステルとしては、プロピレンカーボネート、エチレンカーボネート(EC)等が例示される。鎖状炭酸エステルとしては、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート(DEC)、エチルメチルカーボネート、メチルプロピルカーボネート、メチルイソプロピルカーボネート等が例示される。

[0028]

本発明では、上記炭酸エステルを単独で又は2種以上を混合して使用できる。 また、他の溶媒と混合して使用してもよい。また、負極活物質の材料によっては 、鎖状炭酸エステルと環状炭酸エステルを併用すると、放電特性、サイクル耐久 性、充放電効率が改良できる場合がある。

[0029]

また、これらの有機溶媒にフッ化ビニリデンーへキサフルオロプロピレン共重 合体(例えばアトケム社製:商品名カイナー)、特開平10-294131号公 報に開示されたフッ化ビニリデンーパーフルオロプロピルビニルエーテル共重合 体を添加し、下記の溶質を加えることによりゲルポリマー電解質としても良い。

[0030]

その溶質としては、 $C1O_4$ -、 CF_3SO_3 -、 BF_4 -、 PF_6 -、 AsF_6 -、 SbF_6 -、 CF_3CO_2 -、 $(CF_3SO_2)_2N$ - 等をアニオンと するリチウム塩のいずれか1種以上を使用することが好ましい。上記の電解質溶液またはポリマー電解質は、リチウム塩からなる電解質を前記溶媒または溶媒含

有ポリマーに $0.2\sim2.0\,\mathrm{mol/l}$ (リットル) の濃度で添加するのが好ましい。この範囲を逸脱すると、イオン伝導度が低下し、電解質の電気伝導度が低下する。より好ましくは $0.5\sim1.5\,\mathrm{mol/l}$ が選定される。

[0031]

本発明の正極活物質を用いるリチウム電池において、負極活物質には、リチウムイオンを吸蔵、放出可能な材料が用いられる。この負極活物質を形成する材料は特に限定されないが、例えばリチウム金属、リチウム合金、炭素材料、周期表14、15族の金属を主体とした酸化物、炭素化合物、炭化ケイ素化合物、酸化ケイ素化合物、硫化チタン、炭化ホウ素化合物等が挙げられる。炭素材料としては、様々な熱分解条件で有機物を熱分解したものや人造黒鉛、天然黒鉛、土壌黒鉛、膨張黒鉛、鱗片状黒鉛等を使用できる。また、酸化物としては、酸化スズを主体とする化合物が使用できる。負極集電体としては、銅箔、ニッケル箔等が用いられる。

[0032]

本発明における正極活物質を用いる正極及び負極は、活物質を有機溶媒と混練してスラリとし、該スラリを金属箔集電体に塗布、乾燥、プレスして得ることが好ましい。本発明のリチウム電池の形状には特に制約はない。シート状(いわゆるフイルム状)、折り畳み状、巻回型有底円筒形、ボタン形等が用途に応じて選択される。

[0033]

【実施例】

以下に実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に 限定されない。

[0034]

[実施例1]

平均粒径 10μ mかつ比表面積が $66m^2/g$ のオキシ水酸化コバルト粉末と、平均粒径 15μ mかつ比表面積が $1.2m^2/g$ の炭酸リチウム粉末と、平均粒径 8.1μ mかつ比表面積が $15m^2/g$ の酸化ジルコニウム(ZrO_2)粉末とを混合した。混合比は焼成後 $LiCo_{0.998}Zr_{0.002}O_2$ となる

ように配合した。これら3種の粉末を乾式混合した後、空気に酸素ガスを添加することにより酸素濃度を28体積%とした雰囲気下、910℃にて12時間焼成した。

焼成後の粉末(正極活物質粉末)について、理学電機製RINT 2100型 X線回折装置を用いてX線回折スペクトルを得た。 $CuK\alpha$ 線を使用したこの粉 末X線回折において、 $2\theta=66.5\pm1$ °付近の(110)面の回折ピーク半 値幅は0.117°であった。

このようにして得たLiCo_{0.998}Zr_{0.002}〇₂粉末と、アセチレンブラックと、ポリテトラフルオロエチレン粉末とを80/16/4の重量比で混合し、トルエンを添加しつつ混練、乾燥し、厚さ150μmの正極板を作製した。

そして、厚さ20μmのアルミニウム箔を正極集電体とし、セパレータには厚さ25μmの多孔質ポリプロピレンを用い、厚さ500μmの金属リチウム箔を負極に用い、負極集電体にニッケル箔20μmを使用し、電解液には1M Li PF $_6$ /EC+DEC(1:1)を用いてステンレス製簡易密閉セルをアルゴングローブボックス内で2個組立てた。

この2個の電池について、まず、25℃にて正極活物質1gにつき75mAの 負荷電流で4.3 Vまで充電し、正極活物質1gにつき75mAの負荷電流にて 2.5 Vまで放電して初期放電容量を求めた。一方の電池については、更に充放 電サイクル試験を40回行なった。また、他方の電池は25℃にて充電後、-10℃に冷却し、正極活物質1gにつき75mAの負荷電流にて2.5 Vまで放電 して-10℃における初期放電容量を求めることにより、25℃における初期容 量を100%とした際0-10℃における容量発現率を求めた。

25℃における2.5~4.3 Vにおける初期放電容量は148mAh/gであり、40回充放電サイクル後の容量維持率は95.8%であった。また、-10℃における容量発現率は68%であった。

[0035]

[実施例2]

平均粒径10μmかつ比表面積が66m²/gのオキシ水酸化コバルト粉末と

、平均粒径 15μ mかつ比表面積が $1.2m^2/g$ の炭酸リチウム粉末と、平均粒径 0.4μ mかつ比表面積が $7.2m^2/g$ の酸化ハフニウム(HfO_2)粉末とを混合した。混合比は焼成後 $LiCo_{0.998}$ $Hf_{0.002}$ O_2 C となるように配合した。これら3種の粉末を乾式混合した後、空気に酸素ガスを添加することにより酸素濃度を28体積%とした雰囲気下、910Cにて12時間焼成した。

焼成後の粉末(正極活物質粉末)について、理学電機製RINT 2100型 X線回折装置を用いてX線回折スペクトルを得た。 $CuK\alpha$ 線を使用したこの粉 末X線回折において、 $2\theta=66.5\pm1$ °付近の(110)面の回折ピーク半 値幅は0.119°であった。

このようにして得た $LiCo_{0.998}$ $Hf_{0.002}$ O_{2} 粉末と、アセチレンブラックと、ポリテトラフルオロエチレン粉末とを80/16/4 の重量比で混合し、トルエンを添加しつつ混練、乾燥し、厚さ 150μ mの正極板を作製した。

そして、厚さ20μmのアルミニウム箔を正極集電体とし、セパレータには厚さ25μmの多孔質ポリプロピレンを用い、厚さ500μmの金属リチウム箔を負極に用い、負極集電体にニッケル箔20μmを使用し、電解液には1M LiPF $_6$ /EC+DEC(1:1)を用いてステンレス製簡易密閉セルをアルゴングローブボックス内で2個組立てた。

この2個の電池について、まず、25℃にて正極活物質1gにつき75mAの 負荷電流で4.3 Vまで充電し、正極活物質1gにつき75mAの負荷電流にて 2.5 Vまで放電して初期放電容量を求めた。一方の電池については、更に充放 電サイクル試験を40回行なった。また、他方の電池は25℃にて充電後、-1 0℃に冷却し、正極活物質1gにつき75mAの負荷電流にて2.5 Vまで放電 して-10℃における初期放電容量を求めることにより、25℃における初期容 量を100%とした際の-10℃における容量発現率を求めた。

25℃における2.5~4.3 Vにおける初期放電容量は149mAh/gであり、40回充放電サイクル後の容量維持率は<math>96.0%であった。また、-100℃における容量発現率は70%であった。



[実施例3]

平均粒径 8μ mかつ比表面積が 4 0 m 2 / g のオキシ水酸化コバルト粉末と、平均粒径 $2 2 \mu$ mかつ比表面積が 0. 6 4 m 2 / g の炭酸リチウム粉末と、平均粒径 8. 1μ mかつ比表面積が 1 6 m 2 / g の酸化ジルコニウム粉末とを混合した。混合比は焼成後 L i C o 0 . 9 9 4 Z r 0 . 0 0 6 O 2 となるように配合した。これら 3 種の粉末を乾式混合した後、空気に酸素ガスを添加することにより酸素濃度を 1 9 体積% とした雰囲気下、 8 9 0 C にて 1 5 時間焼成した。

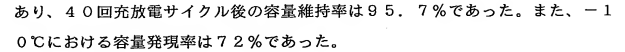
焼成後の粉末(正極活物質粉末)について、理学電機製RINT 2100型 X線回折装置を用いてX線回折スペクトルを得た。 $CuK\alpha$ 線を使用したこの粉末 X線回折において、 $2\theta=66.5\pm1$ °付近の(110)面の回折ピーク半値幅は0.128°であった。

このようにして得たLiCo_{0.994}Zr_{0.006}〇₂粉末と、アセチレンブラックと、ポリテトラフルオロエチレン粉末とを80/16/4の重量比で混合し、トルエンを添加しつつ混練、乾燥し、厚さ150μmの正極板を作製した。

そして、厚さ 20μ mのアルミニウム箔を正極集電体とし、セパレータには厚さ 25μ mの多孔質ポリプロピレンを用い、厚さ 500μ mの金属リチウム箔を負極に用い、負極集電体にニッケル箔 20μ mを使用し、電解液には1M LiPF $_6$ /EC+DEC(1:1)を用いてステンレス製簡易密閉セルをアルゴングローブボックス内で2個組立てた。

この2個の電池について、まず、25℃にて正極活物質1gにつき75mAの 負荷電流で4.3 Vまで充電し、正極活物質1gにつき75mAの負荷電流にて 2.5 Vまで放電して初期放電容量を求めた。一方の電池については、更に充放 電サイクル試験を40回行なった。また、他方の電池は25℃にて充電後、-1 0℃に冷却し、正極活物質1gにつき75mAの負荷電流にて2.5 Vまで放電 して-10℃における初期放電容量を求めることにより25℃における初期容量 を100%とした際の-10℃における容量発現率を求めた。

25℃における2. 5~4. 3 Vにおける初期放電容量は148mAh/gで



[0037]

「比較例1]

酸化ジルコニウムを添加しなかった他は、前記実施例1と同様にして正極活物質を合成した。実施例1と同様にして測定した(110)面の回折ピーク半値幅は0.098°であった。また、実施例1と同様にして電池性能を評価したところ、25 ℃における初期容量は149 mAh/gであり、40 回充放電サイクル後の容量維持率は94.8%であり、-10 ℃における容量発現率は54%であった。

[0038]

[比較例2]

酸化ジルコニウムの添加量を変え、混合比は焼成後 $LiCo_{0.95}Zr_{0.05}O_{2}$ となるように配合した他は、前記実施例1と同様にして正極活物質を合成した。実施例1と同様にして測定した(110)面の回折ピーク半値幅は0.183°であった。また、実施例1と同様にして電池性能を評価したところ、25℃における初期容量は140mAh/gであり、40回充放電サイクル後の容量維持率は93.8%であり、-10℃における容量発現率は68%であった。

[0039]

【発明の効果】

以上説明したように、本発明によれば、大きな電気容量を有し、低温での放電 特性が良く、充放電サイクル耐久性に優れ、安全性の高い、リチウム二次電池用 正極活物質が得られる。



【要約】

【課題】 広い電圧範囲での使用を可能とし、大きな電気容量と優れた低温作動性を有する充放電サイクル耐久性に優れた安全性の高い非水電解液二次電池用複合酸化物を得る。

【解決手段】 式LiCo_{1-X}M_XO₂(式中、0.0005 \le X \le 0.02、MはZr、Hfの群より選んだ少なくとも一種)で表され、CuKαを線源とするX線回折によって測定される2 θ =66.5 \pm 1°の(110)面回折ピーク半値幅が0.080 \sim 0.180°であるリチウム二次電池用六方晶系リチウムコバルト複合酸化物。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000108030]

1. 変更年月日

1990年 8月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県茅ヶ崎市茅ヶ崎3丁目2番10号

氏 名

セイミケミカル株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)